



ACTA DE REUNIÓN Grupo *ad hoc* CNAV

En Montevideo, el 9 de setiembre de 2020, siendo la hora 10 se da comienzo a la reunión del Grupo *ad hoc* a la Comisión Nacional Asesora de Vacunaciones (CNAV) que tiene como objetivo analizar las vacunas contra SARS CoV-2, desde la sala de la oficina 403 y a través de una reunión virtual. Participan representantes de la Unidad de Inmunizaciones, de la Div. Epidemiología, del Depto. Desarrollo Biotecnológico, FM, UdelaR, de la Sección Virología. FCien, UdelaR, de la Cátedra de Inmunología; Depto. Biociencias, FQ, UdelaR, del área Evaluación, Depto. Medicamentos, División Evaluación Sanitaria.

Orden del día:

En esta oportunidad se integra al equipo de trabajos delegados del Grupo Asesor Científico Honorario (GACH), con anuencia del señor Ministro. Se informa que el objetivo de la conformación del grupo *ad hoc* será contar con un asesoramiento único de un tema tan sensible como es la Vacuna contra SARS CoV-2.

Se da inicio con una presentación sobre lo trabajado por el grupo al momento.

El objetivo de este grupo será analizar las ventajas y desventajas de las diferentes propuestas para poder realizar el asesoramiento solicitado.

Además de abordar técnicamente las diferentes opciones de vacunas, se entiende necesario informar al grupo sobre las novedades con respecto al acceso, tanto por mecanismos novedosos como COVAX, auspiciados internacionalmente por varias



organizaciones (GAVI, CEPI, UNICEF, OMS) o por negociaciones bilaterales entre países o laboratorios. Se está trabajando con protocolos acelerados para el acceso de la vacuna.

Se informa que el día 10 de setiembre se participará de una instancia informativa sobre la vacuna Rusa, así como participación previa en instancias bilaterales de información sobre la vacuna de Oxford.

Sobre COVAX se informa que generará una bolsa económica para garantizar acceso equitativo a vacunas.

Se informa además sobre los criterios mínimos solicitados por la OMS, la FDA y la EMA. OMS establece protocolos para el desarrollo de vacunas en los que se define qué variables hay que medir en fase III y qué valores de eficacia son considerados óptimos y mínimos, siendo no menor al 70% y no menor de 50%, respectivamente.

Se propone la próxima reunión abordar farmacovigilancia y el modelado matemático, así como analizar las novedades y avances día a día con el foco en eficacia y seguridad, y dar respuestas a las preguntas planteadas.

Siendo las 12:30 horas se finaliza la reunión.